

® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

® Patentschrift m DE 196 18 797 C 2

(f) Int. Cl.⁷: C 12 N 15/87 A 61 K 47/48

A 61 K 47/42

196 18 797

(7) Aktenzeichen: 196 18 797.4-41

(2) Anmeldetag: 10. 5.1996 (ii) Offenlegungstag: 13. 11. 1997

(§) Veröffentlichungstag PATENT- UND der Patenterteilung: 23, 3, 2000 MARKENAMT

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinhaber: Bertling, Wolf, Prof. Dr., 91056 Erlangen, DE

(N) Vertreter: Gaßner, W., Dr.-Ing., Pat.-Anw., 91052 Erlangen (2) Erfinder:

Antrag auf Nichtnennung

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

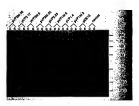
> 43 39 922 C1 DE 43 35 025 A1 ĞB 22 57 431 A ŭs 49 50 599 02 59 149 A2 ĒΡ

Chemical Abstract 117 (1992): 227328w. Wagner E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 89 (1992) 7934-7938; Redmond, M.J. et.al.: Molecular immulogy 28,

1991, 269-78: Delos, S.E. et.al.: Virology 194, 1993, 393-8:

(B) Vehikel zum Transport molekularer Substanz

Vehikel zum Transport von molekularer Substanz, Ins-besondere DNA, RNA, Protein, PNA, Arznelstoffe lipophi-lan und lipophoben Charekters, in eukaryontische Zellen, enthaltend mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stemmendes Kapsomer, das en seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so dass die molekulare Sub-stanz an das Kapsomer bind- bzw. anlagerber ist, wobei des Kepsomer so ausgebildet ist, dess es zum Aufbau ei-nes Kapsids oder eines kapsidartigen Gebildes geeignet ist und wobei die eine Seite des Kapsomers Bestandteil der Innenseite des kapsidertigen Gebildes ist.



Die Erfindung betrifft ein Vehikel zum Transport von molekularer Substanz, wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipophoben Charakters, in eukaryontische Zellen. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung des Vehikels, dessen Verwendung sowie einen

Eukaryontische Zellen nehmen unter bestimmten Bedingungen DNA, Proteine und andere Moleküle auf. Die Auf- 10 nahmerate ist allerdings meist gering. Außerdem ist der Transport der molekularen Substanz in bezug auf die Art der Zellen sowie die Zellkompartimente bzw. den Ort im Intrazielblidirerich nicht worberbestimmbar.

Um insbesondere die Aufnahme von DNA in eukaryontische Zellen zu verbessern, ist es bekannt, virale Vektoren als Vehikel zum Transport in die Zelle zu verwenden. – Die Verwendung viraler Vektoren ist nachteilig, weil es dabei zur Kotransfektion viraler Genome kommen kann.

Aus der IVS 4,595,599 ist des weiteren bekannt, molekulane Substann wie DNA unter Verwendung kerer Vireskapside, inshesondere Polyomakapside, in euksryomische Zelen zu schluszen. – Auch beit diesem Verfahren kann eine
Kotrumficktion virnler Genome nicht ausgeschlossen werden. Außerdem klonen Molektide, deren Größe die linnensolumen des Polyomakapsids überrerfen, dach nicht wurpack werten. Stille, die als Moglicheit der Vermeidung
einer Kotransficktion in Betracht kommt, außerst schwierig
und kotenmanfwend und kotenmanfwenden.

Aus der Die 43 19/22 CI ist ein Weiter für die leberspenische Gembergein bek unt, bei einem therapeutisches, an einem Beeuntor gekoppelter Gen mit einer Polypeptidhille werpickt und an Komponenten des Herpatitis B-Virus gekoppelt wird. Das bekannte Vehikel ist ausschließlich zur 35 Wepzekung von Geenn gestignet, d. h. e. kann kein andere Biomolekül verpackt werden. Die zum Verpacken benutze Polypeptidhille weist unsperifisches Pirtukturen auf, die den Aufhau eines Partikels mit einer gezielten Familischen Verteilung der Komponenten nicht ermöglichen.

Aux Chemical Abrareas 117 (1997): 227336w; Wagnet E. et al.; Proc. Nal. Acad. Sci. U.S. A. 89 (1992) 7934–7938 ist ein Neishelt zum Gentranfer bekunnt, das sus Komplesen, die u. a. su DNA und einem vom Virus abgeleiteten Protein bestehen, gebildet ist. Bei diesem Komplexen handelt es sich allerdengs nicht um Kaponner. Die Komplexen weisen eine räumliche Verzugsserientierung der sie aufbauenden Komponenn nicht unf.

Bei der IFD 259 149 A2 ist das innere Kapsidprotein
VP6 aus Rotavirus als immunologisches Trägermolekül und
sal Vakzin zur Stumierung der immunantwort gegen Rotavirus-Infektionen beschrieben. – VP6 bildet kein strukturiertet Kapsomer, sondern zeigt im Gegenteil einen ausgeprägen strukturleiten Polymorphismus.

In Rechnand, M. J. et al., Molecular Immunology 28, 25 1901, 260-78 ist de Verwedung des inneren Kapsidgeteiner Verfor des Rotaviras beschrieben. Es ist über ein von Peptidasquenz des rotavirian Proteins VPM abgeleitetes Bindeprotein an immunogene Peptide oder Proteine geburden. Ein an die von VPM abgeleitete Peptidasquenz gekoppeltes Antigen ist hier an die Außenseite des Transportpartikets gebunden.

Aus der GB 22 57 431 A ist die Verwendung eines chimären Proteins beschrieben, das sich von dem Hüllprotein des Phagen MS-2 ableitet. Diese Protein ist in der Lage, es Kapside zu bilden. Die zu transportierenden Moleküle sitzen hier an der Oberfläche des vom Phagen MS-2 abgeleiteten Karsids.

In der DE 43 35 025 A1 ist ein endosomolytisch wirksames vinsähnliches Partikel beschrieben, das auf seiner Oberfläche mit membranaktiven Peptiden modifiziert wird. Eine gezielte Anlagerung einer Transportsubstanz an die Inenseite des Kapsids ist daraus nicht bekannt. Dasselbe brifft auch für die aus der US 4,930,599 bekannten Kapside zu.

In Delos, S. E. et al., Virology 194, 393-8 ist die Expression der Polyomavirusproteine VP2 und VP3 in Insektenzellen beschrieben. Eine Isolierung dieser Proteine und die anschießende definierte Modifikation und Assemblierung außerhalb von Bakterien ist daraus nicht bekannt.

Bernan von Bakterien st danas men bosann.
Aufgabe der Erfindung ist es, die Nachteile des Stands der
Technik zu beseitigen, insbesondere ein Vehikel zum Transport molekularer Substanz in eukaryonitsche Zellen anzugeben, das universell verwendbar sowie einfach und kostengünstig berstellbar ist.

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprüche 1, 14, 17 und 18 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen der Brfindung ergeben sich aus den Merkmalen der Ansprüche 2-13 sowie 15 und 16.

Noch Maßgebe der Erifindung ist vorgeseben ein Vehlied um Tempsort vom nichtulaure Sübarar vie DNA, RNA, Prozen, PSA, Azzenistoffe lipopiliben und lipophoben Chartatest, in eukaryositehe Zelle um träussen dimidentes ein von einem Virus abplicitietes oder stammender Kapsomer, des an seiner einen Steit eine mit der medicklaure Sübatarus im Wechzelwickungen tretende Süraktur aufweist, so dass die molekulare Sübatarus an des Kapsomer sinde best unlegebar ist, wobel das Kapsomer so unsgehildet ist, dass es zum Arrbau eines Kapsödes der eine kapsdärigen Gerblides geeignet ist und wobel die eine Seite des Kapsomers Bestanteit der Innesseite des kapsdartung erfehlides ist.

Die erfindungsgemäß. Vehliel hat den Vorrell, dass ort neutwichten bestellbeit ist. Somit kann eine Kost unsdektion vinler Genome vermieden werden. Außerdem kann wegen des Vernehense der mit der molektuaren Substatzu gister frühe gebenden und darnit verpackt und in Zelten geschleust werden. Dazu muß die typische Kapsäd-form nicht under gewährt werden. Dazu muß die typische Kapsäd-form nicht under gewährt werden. Unter Verwendung der erfindungsgenäßen Vehlieb bilden sich neben Zegommen auch andersartige schlätzune Ferenden, dass er mit dem er-Verende der Befrührt weite je nach Aushältung des mindes stems einen Kapsomens nöglicht ist, die molekular Substanz spezifisch in bestimmte Zellen undörder an einen vorgegebenen Och im Bruzzellulbereitet zu turasportieren.

Von besonderem Vorteil ist es, wenn das Kapsomer spontan Kapside bildet.

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal der Erfindung ist das Kapsomer vom Polyomavirus abgeleitet, wobei es aus dem VPI-Pentamer des Polyomavirus gebildet sein

Alternativ dazu kam das Kapsomer aus 'non enveloped' Sviren, wie DNA-haligen 'Psowwirdes, imbesondere Polyoms und den Paullionawiren, Indoviridea, Adenovirien, Calicivarien, Psowwirdes, einbesondere Polsoviren, Calicivrindes, Roovindea und Birmavirien, gewonnen oder davon abgeleitet sein. De nach Art der 200 urt umsportierenden molekularen Substanz kam es auch von Verteil sein, das Kapsomer aus der äußeren und oder inneren Hille vor 'enveloped' Viren wie Deer RNA-haligsowickles, Der Paumy overliche, Sendaiviren, Orthonische Desvirole, inder, Psawyirdiae, Arenaviridae, Toroviridae, Togoviridae, Psawyirdiae, Ps

nen oder davon abzuleiten.
Bei den Wechselwirkungen handelt es sich zweckmäßi-

gerweise um lipophile Wechselwirkungen und/oder Wechselwirkungen, die auf kovalenten, ionischen oder Wasserstoffbrücken-Bindungen beruhen. Damit ist sichergestellt, dass die molekulare Substanz beim Transport in die Zelle sicher am Vehikel gebunden bzw. angehaftet bleibt, sich je- 5 doch nach vollzogenem Transport in die Zelle vom Vehikel löst bzw. durch zelluläre Systeme abgelöst werden kann.

Die Struktur kann bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bifunktionelle Gruppen umfassen, wobei die bifunktionellen Gruppen vorzugsweise aus der Stoffgruppe der Maleinimid- 10 Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagentien und Imideester ausgewählt sind. Dadurch wird insbesondere die Abgabe der molekularen Substanz im Lysosom, im zytoplasmatischen Raum oder im Kern erreicht.

Als besonders zweckmäßig hat es sich erwiesen, dass die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer reagieren. Als vorteilhaft wird des weiteren angesehen, dass die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätserhöhende Gruppen, wie 4-Iodoscetamido-salicylsäure und/oder p-Ar- 20 sonsäure-phenyldiazonium-fluoroborat und/oder Derivate davon, umfaßt. - Die Struktur kann auch durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet sein.

Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung ist ein Vehikel vorgesehen, wobei mit mindestens einem weiteren 25 Kapsomer ein kapsidartiges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in eine vorgegebene Art von Zellen oder an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar ist. Das weitere Kapsomer kann ein erfindungsgemäßes Kapsomer sein. Das kapsidartige Gebilde kann aber auch 30 unter Verwendung nicht erfindungsgemäßer weiterer Kapsomere hergestellt werden. Die Wahl der Art der Kapsomere und deren Kombination zur Herstellung des kapsidartigen Gebildes hängt von der Art der Zelle bzw. vom vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich ab, in die bzw. an den die 35 molekulare Substanz transportiert werden soll.

Zweckmäßigerweise ist das kapisidartige Gebilde vom Polyomavirus abgeleitet. Schließlich kann das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein umfas-

Zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Vehikels ist ein die folgenden Schritte umfassendes Verfahren vorgesehen:

- i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kap-
- ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter Verwendung des Kapsomers.

Eine Weiterbildung des Verfahrens besteht darin, nach dem Schritt lit. i geeignete Reste des Kapsomers, insbeson-dere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen Gruppen zu modifizieren. Die Modifizierung kann zweckmäßigerweise unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt werden: Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arythalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierende Rea- 55

genzien und Imidoester. Das erfindungsgemäße Vehikel kann vorzugsweise als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen, wie DNA, RNA, Oligonukleotiden, PNA, Proteinen, Peptiden sowie von niedermolekularen lipophilen und lipophoben 60 kapsidartigen Struktur weisen: Reagenzien, von kolloidalem Gold, Gold-markierten Proteinen und Peptiden, in eukaryontische Zellen verwendet wer-

- den Nach Maßgabe der Erfindung ist ferner ein Kit enthaltend ein erfindungsgemäßes Vehikel zur Applikation in eukary- 65 ontische Zellen vorgesehen.
- Die Synthese des Kapsomers wird anhand der Beispiele 1-3 verdentlicht:

1) Expression des VP1-Proteins von Polyomavirus in E coli

Es wird ein Gen des VP1 Hüllproteins des murinen Polyomavirus bergenommen, das sowohl Sequenzmerkmale des Stammes A2 als auch des Stammes A3 aufweist. Die kodierende Sequenz beginnend mit dem ATG bzw. der darauf folgenden Aminosäure wird unmittelbar hinter einer Faktor Xa Schnittstelle in ein Derivat des kommerziell erhältlichen Vektors pOE 10 der Firma Quiagen kloniert. Dieser Vektor versieht das Fusionsprotein Xa Schnittstelle-VP1 am Aminoterminus mit einer Histidinabfolge. Das so gewonnene Fusionskonstrukt ist innerhalb eines Markergens (lack-Komplementation) kloniert und ist über den lacZ Promotor induzierbar. Das Endkonstrukt wird in für die Expression von pQE-Vektoren geeignete E.coli Zellen transformiert. Wenn die Zellen nach vorheriger Anzüchtung in der logarithmischen Phase sind, werden sie durch Zugabe eines geeigneten Induktors, bsp. IPTG, induziert. Sie exprimieren daraufhin große Mengen eines das VP1-Protein enthaltenden Fusionsproteins. Das Fusionsprotein wird nach 6-stündiger Induktion geerntet. Es liegt in löslicher Form vor und kann ohne grö-Bere Änderungen des Aufreinigungsprotokolls der Firma Quiagen über Nickelchelatsäulen rein dargestellt werden. Durch Inkubation mit Faktor Xa kann der reine VPI-Proteinanteil des Fusionsproteins von der Nickelchelatsäule wieder abgetrennt werden. Das erhaltene VP1-Protein liegt in sehr reiner Form vor und bildet von sich aus Pentamere. Analog können die Proteine VP2 und VP3 dargestellt werden.

Die Fig. 1 zeigt den geleicktrophoretischen Nachweis der VP3, VP2 und VP1-Fusionsproteine.

Fig. 2 zeigt links eine elektronenmikroskopische Ansicht von aus dem VP1-Protein gebildeten Pentameren und rechts eine computergestützte Darstellung der 5-fachen Symmetrie der Pentamere.

2) Modifikation der Cystein-Reste an der einen Seite der Pentamere vor deren Assemblierung:

Die gemäß Ziffer 1 gewonnenen VP1-Pentamere besitzen mehrere Strukturen, die durch Reaktion mit geeigneten Reagenzien in bifunktionelle Gruppen umwandelbar sind. Die Strukturen befinden sich auf der Seite der Pentamere, die nach Assemblierung zum Kapsid dessen Innenseite entspricht. Als Reagenz wird ein in einer Aceton-Methanol-Wasser-Mischung dispergierter 3-Maleinimidobenzoyl-N-hydroxy-succinimidester verwendet, der auf der einen Seite des Reaktionszentrums als reaktive Gruppen SH-Gruppen und auf der anderen Seite eine Reaktivestergruppe, nämlich einen aminogruppenreaktiven Succinimidester, trägt. Die Dispersion wird mit den gelösten VP1-Proteinen gemischt, so dass eine quantitative Umsetzung erfolgt.

Aus Tabelle 1 sind die Loop-Strukturen ersichtlich, die auf der einen Seite der Kapsomere zu finden sind, welche nach der Assemblierung zur Innenseite des Kapsids bzw. der

Tabelle 1

Asp 38, Leu 39, Val 40, Thr 41, Gly 42, Pro Loop 1: 43, Asp 44, Ser 45,

Asn 109, Glu 110, Asp 111, Leu 112, Thr Loop 2: 113, Lys 114, Asp 115, Thr 116, Leu 117 Tail: N.-Terminus von Aminositurerest I bis Rest:
20 (cuminets aber ab der in der Strukturnanlyse gut Iokalissierten Aminositure 18 vom
N-Terminus bis 20 Rest 299; Lys 18, Ala 19,
Cys 20, Pro 21, Arg 22, Pro 23, Ala 24, Pro
25, Vul 26, Pro 27, Lys 28, Lea 29
Lzop 3. Tyr 354, Asp 355, Gly 356, The 357, Glu
358, Pro 359, Vul 306

3) Die Assemblierung von VP1-Pentameren zu VP1- 10

 Die Assemblierung von VPI-Pentameren zu VPI-Kapsiden:

Die VPI-Pentamene liegen in einer Pufferbissung voc, die EUTA um Sahlistenung des pentameren nicht as semblichene Zustands entbill, Ferrer sind der Pufferbssung Magnesium-ocen, Nativine-locen und TristPCL; ibpl 7, 6, zur Stabilisierung des pH zugesetzt. Die Proteinbegung wird nie ein Dialpsekammer überführt und gegen eine 2M Amponitumstülntlösung dialpsiert. Nach mehrfachem Wechest des Dialpsepffere bilden die VPI-Pentamere Kaptide. Diese unterschiedin sieh 20 weder bei Beretandung im Beitzenemmiktrosken noch in Durchmesser, noch in ihrer Sabilität, obweid ihnen die inneren Hüllpreicher VP2 und VP3 fehlen.

Fig. 3 zeigt die hergestellten Pentamere und daraus gebil- 25 dete Kapside.

 Die Verpackung von DNA Oligonukleotiden in Polyoma-VP1 Kapside:

Fig. 4 zeigt eine elektronenmikroskopische Ansieht beladener VPI-Kapside.

Patentansprüche

Vehikel nach Anspruch 1, wobci das Kapsomer vom
Polyomavirus abgeleitet ist.

 Vchikel nach Anspruch 2, wobci das Kapsomer aus dem VPI-Pentamer des Polyomavirus gebildet oder davon abgeleitet ist. 4. Vehikel nach Auspruch I, wobei das Kapsomer aus "nonerweloped" Viren, insbesondere DNA-haltigen Papovavirdae, insbesondere Polyoma- und Papillomaviren, iridoviridae, Adenoviridae, Patroviridae oder RNA-haltigen Flocmaviridae, insbesondere Politoviren, Caisioviridae, Reoviridae und Birnaviridae, gewonnen oder dawon abgeleltei its.

5. Vehikel nach Anspruch I, wobel das Kapsomer aus der äußeren und/oder inneren Hülle von "envelopent" Viren, insbesondere DNA-haltigen Poxviridae, Herperviridae, Bepdanviridae oder RNA-haltigen Retroviridae, Paramyxoviridae, Sendaiviren, Orthomyxoviridae, Bunyaviridae, Anshoviridae, Toroviridae, Toligaviridae, Plaviridae, Rhabdoviridae und Flioviridae, Plaviridae, Rhabdoviridae und Flioviridae.

gewonnen bzw. davon abgeleitet ist.

6. Vehikel nach einem der vorbergehenden Ansprüche, wobei die Wechselwirkungen lipophile Wechselwirkungen sind und/oder auf kovelenten, ionischen oder

Wasserstoffbrücken-Bindungen beruhen.

7. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bifunktionelle Grupnen aufweisen.

8. Vehikel nach Anspruch 7, wobei die bifunktionellen Gruppen aus der Stoffgruppe der Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagenzien und Imidoester ausgewählt

 Vehikel nach Anspruch 7 oder 8, wobei die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer

reagerein.

10. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätscrhöhende Gruppen, wie 4-Iodoacetamidosalieylsäure und/oder p-Arsonsäurs-phenyldiazoniumfluoroborat und/oder Derivate davon, aufweist.

 Vehikel nach einem der Ansprüche 3-10, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet ist.

12. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mit mindsstens einem weiteren Kapsomer ein kapsidariges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in eine vorgegebene Art von Zellen oder an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar ist.

 Vehikel nach Anspruch 1, wobei das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein aufweist.

14. Verfahren zur Herstellung des Vehikels nach Anspruch 1 mit folgenden Schritten:

 i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kapsomers und
 ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter

Verwendung des Kapsomers. Verfahren nach Anspruch 14, wobei nach dem Schritt lit. i die geeigneten Reste des Kapsomers, insbesondere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen

Gruppen modifiziert werden.

16. Verfahren nach Anspruch 15, wobei die Modifikation unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt wird: Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, aerwierende Reagentien und Imidoester.

17. Verwendung des Vehikels nach einem der vorhergebenden Ansprüche 1–13 als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen, insbesondere DNA RNA, Oligonukleotiden PNA, Proteinen, Peptiden sowie niedermolekularen lipophilen und lipophoben Reagen-

zien, kolloidalem Gold und Goldmarkierten Proteinen und Peptiden, in eukaryontische Zellen. 18. Kit enthaltend ein Vehikel nach einem der vorher-gehenden Ansprüche 1–13 zur Applikation in eukary-ontische Zellen.

Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

ZEICHNUNGEN SEITE 1

Nummer: Int. Cl.7: DE 196 18 797 C2 C 12 N 15/87 23. März 2000

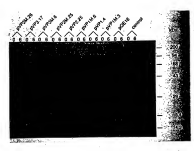


Fig. 1

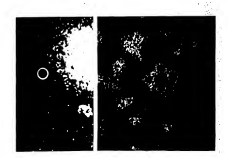


Fig. 2

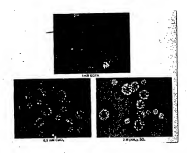


Fig. 3



Fig. 4